10/535733

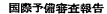
特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70) REC'D 15 APR 2004

出願人又は代理人 の書類記号 PH-1902-PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP03/14812	国際出願日 (日.月.年) 20.11.2003 優先日 (日.月.年) 21.11.2002					
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C12N15/54, C12N9/10, C07K16/40, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C12Q1/48, A61K38/45, A61P35/00						
出願人(氏名又は名称) 中外製薬株式会社						
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で ページからなる。						
この国際予備審査報告には、附属督類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。						
この阿風香類は、全部で ページである。 3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。 I 図 園際予備審査報告の基礎 II						
国際予備審査の請求書を受理した日 20.11.2003 国際予備審査報告を作成した日 01.04.2004						
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番	特許庁審査官(権限のある職員) 4B 3037 佐久 敬 電話番号 03-3581-1101 内線 3448					



国際出願番号 PCT/JP03/14812

				L			
I. į	国際予備審査報	報告の基礎					
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)							
×	出題時の国際	禁出願書類					
	明細書	第	ページ、	出願時に提出されたもの			
	明細書 明細書	第 第	ーページ、 ーページ、 ーページ、	国際予備審査の請求替と	共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの		
	請求の範囲	第	_項、	出願時に提出されたもの			
	請求の範囲 請求の範囲	第 第	_項、 	PCT19条の規定に基			
	請求の範囲		項、 項、 .	国際予備審査の請求書と	共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの		
	図面	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの	•		
	図面	第	_ページ/図、		 		
	図面	第	_ページ/図、		付の書簡と共に提出されたもの		
	明細書の配列	列表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの	,		
		列表の部分 第	_ _ページ、	国際予備審査の請求書と			
	明細書の配列	列表の部分 第	_ページ、		付の書簡と共に提出されたもの		
2.	上記の出願書類	質の言語は、下記に示す場合を	と除くほか、この	の国際出願の言語である。			
-	上記の書類は、	下配の言語である	語である	5.			
□ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語							
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。							
	この国際	・ 出願に含まれる書面による配	列表				
X この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表							
出題後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された審面による配列表							
出題後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表							
── 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 書の提出があった							
	× 善面によ があった	る配列表に記載した配列と磁: 。	気ディスクによ	る配列表に記録した配列な	は同一である旨の陳述書の提出		
4	甫正により、 ヿ	下記の審類が削除された。					
	明細書	第	_ページ				
	請求の範囲	第	項				
	図面	図面の第		ジ /図			
5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)							
		••					



国際出願番号 PCT/JP03/14812

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	8性についての法第12条(PCT35条(2)) に定める見角	翠、それを裏付ける
1.	見解		
	新規性 (N)	請求の範囲11-17請求の範囲1-10、18-20	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲 <u>1-20</u>	
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 <u>1-20</u> 請求の範囲	

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: WO 02/46426 A2

文献1には、ヒトからクローニングされた薬剤代謝酵素の一つであるDME 8 が記載され、そのアミノ酸配列が配列番号 8 で、塩基配列が配列番号 2 1 で表されている。そして、ヒト由来のNアセチルグルコサミントランスフェラーゼと相同性が高い旨記載されている。また、特許請求の範囲にはDME 8 をコードする遺伝子、ベクター、組換え細胞、DME 8 に対する抗体、DME 8 遺伝子にハイブリダイズするポリヌクレオチドを検出するためのプローブなどが記載されている。

ここで、文献1記載のDME8のアミノ酸配列は本願発明の配列番号2と約86% (本願明細書記載のアラインメントパラメータを使用)の同一性を有し、またDME8の塩基配列は本願発明の配列番号1(ORFに当たる部分)と約96%の同一性を有する。

したがって、本願請求の範囲1-10、18-20に係る各発明は文献1に記載の発明と同一であるから新規性を有しない。

糖鎖構造が癌細胞へのシグナル伝達に関与していることは本願優先日前から当業者に周知の事項であるから、Nアセチルグルコサミントランスフェラーゼと相同性の高いタンパク質に対する抗体が抗癌剤として利用できること、DME8と相互作用する化合物をスクリーニングすることは当業者であれば容易に想到し得ることである。そして、本願発明は当業者の予測の範囲を超える効果を示すものでもない。

したがって、本願請求の範囲11-17に係る各発明は文献1に記載の発明から当業者が容易になし得たものであるから進歩性を有しない。